



POLYOXYMETHYLENES CONTAINING A BUTADIENE POLYMER AND A VINYL AROMATIC HYDROCARBON OR A METHYL METHACRYLATE POLYMER

Patent number:

DE1931392

Publication date:

1971-01-07

Inventor:

KARLHEINZ BURG DIPL-CHEM DR; HARALD

CHERDRON DIPL-CHEM DR

Applicant:

HOECHST AG

Classification:

- international:

C08G37/04

- european:

C08L59/00; C08L59/02

Application number: DE19691931392 19690620

Priority number(s): DE19691931392 19690620

Abstract not available for DE1931392

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Also published as:

US3642940 (A1) NL7008606 (A)

GB1311305 (A)

FR2046991 (A1) BE752341 (A)

more >>

BEST AVAILABLE COPY

62

Int. Cl.: C 08 g, 43/02



Deutsche Kl.:

39 b5, 43 /02

(I) (II)	Offenlegungsschrift 1931 392						
1 1		Aktenzeichen: P 19 31 392.9 Anmeldetag: 20. Juni 1969					
(3)		Offenlegungstag: 7. Januar 1971					
	Ausstellungspriorität:						
3	Unionspriorität						
@	Datum:						
3	Land:						
③ ————	Aktenzeichen:	-					
(3)	Bezeichnung: Thermoplastische Formmassen auf Polyacetal-Basis						
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
(i)	Zusatz zu:						
©	Ausscheidung aus:						
1	Anmelder:	Farbwerke Hoechst AG, vorm. Meister Lucius & Brüning.					
	Vertreter:						
B .	Als Erfinder benannt:	Burg. DiplChem. Dr. Karlheinz, 6239 Langenhain; Cherdron, DiplChem. Dr. Harald, 6200 Wiesbaden					

Benachrichtigung gemäß Art. 7 § 1 Abs. 2 Nr. 1 d. Ges. v. 4, 9, 1967 (BGBI, I S. 960);

1931392

FARBWERKE HOECHST AG. vormals Meister Lucius & Bruning

Aktenzeichen: P

-Fw 6094

Datum:12. Juni 1969 Dr.Eg/br

Thermoplastische Formmassen auf Polyacetal-Basis

Es ist bekannt, daß man durch Zumischen von kautschukartigen Polymeren zu Thermoplasten eine Erhöhung der Schlagzähigkeit bei gleichzeitiger Abnahme der Härte erreichen kann, z.B. bei Mischungen aus Äthylen/Vinylacetat-Copolymeren mit Polyolefinen, bei Mischungen der genannten Copolymerisate mit Polyvinylchlorid und bei Mischungen aus Äthylen/Acrylester-Copolymeristen mit Polyäthylen (vgl. FR-PS 1.287.912, BE-PS 609.574 und US-PS 2.953.541).

Mischungen von polymeren Stoffen unterscheiden sich in charakteristischer Weise von Mischungen aus niedermolekularen Verbindungen. So erhält man beim Zusammengeben von zwei niedermolekularen Verbindungen in vielen Fällen eine homogene Phase, während Mischungen aus zwei polymeren Stoffen in den meisten Fällen zweiphasige Systeme ergeben (vgl. L. Bohn, Kolloid-Zeitschrift 213 (1966), 55). Die mechanischen Eigenschaften von zweiphasigen Polymermischungen sind im allgemeinen – besonders bei etwa Gleichen Volumenanteilen der beiden Polymeren – schlechter als die mechanischen Eigenschaften der Ausgangs-komponenten.

Gegenstand der Erfindung sind thermoplastische Formmassen, bestehend aus einer Mischung aus

- A) 99 bis 50 Gewichtsprozent
 - a) eines Homopolymerisates des Formaldehyds oder des Trioxans oder

- b) eines Copolymerisates aus 99,9 bis 80 Gewichtsprozent Trioxan und 0,1 bis 20 Gewichtsprozent eines cyclischen Äthers mit 3 bis 5 Ringgliedern oder eines cyclischen Acetals mit 5 bis 11 Ringgliedern oder eines linearen Polyacetals und 0 bis 5 Gewichtsprozent eines Alkylglycidylfornals, Polyglykoldiglycidyläthers, Alkandioldiglycidyläthers oder Bis(alkantriol)-triformals und
- B) 1 bis 50 Gewichtsprozent einer zweiphasigen Mischung aus
 - a) 5 bis 30 Gewichtsprozent Polybutadien oder eines Polyacrylsäureesters oder eines Copolymerisates aus 99 bis: 70 Gewichtsprozent Acrylsäureester und 1 bis 30 Gewichtsprozent Butadien, Styrol oder Acrylnitril oder eines Copolymerisates aus 99 bis 70 Gewichtsprozent Butadien und 1 bis 30 Gewichtsprozent Styrol oder Acrylnitril oder eines Pfropfcopolymerisates aus 99 bis 60 Gewichtsprozent eines der vorstehenden Homo- oder Copolymerisate und 1 bis 40 Gewichtsprozent Styrol oder Δη-Methylstyrol und/oder Acrylnitril oder Methylmethacrylat und
 - b) 95 bis 70 Gewichtsprozent Polystyrol, Poly(&-methylstyrol) oder Poly(methylmethacrylat) oder eines Copolymerisates aus 99 bis 70 Gewichtsprozent Styrol oder <-Methylstyrol und 1 bis 30 Gewichtsprozent Acrylnitril.

Der Anteil des als Komponente A) verwendeten Polyacetals (Polyoxymethylens) in den erfindungsgemäßen Fornmassen beträgt
vorzugsweise 98 bis 70 Gewichtsprozent, während der Anteil
der Komponente B) vorzugsweise zwischen 2 und 30 Gewichtsprozent
liegt. Besonders gute mechanische Eigenschaften zeigen Formmassen, die sich aus 95 bis 80 Gewichtsprozent Polyacetal und
5 bis 20 Gewichtsprozent der Zweiphasen-Mischung B) zusammensetzen.

Unter Hemopolymerisaten von Formaldehyd oder Trioxan werden solche Formaldehyd- oder Trioxan-Homopolymerisate verstanden, deren OH-Endgruppen, z.B. durch Veresterung oder Verätherung, gegen Abbau stabilisiert sind.

Bei der Verwendung von Trioxan-Copolymerisaten als Komponente A) kommen als Comonomere für Trioxan cyclische Äther mit 3 bis 5, vorzugsweise 3 Ringgliedern und cyclische Acetale mit 5 bis 11, vorzugsweise 5 bis 8 Ringgliedern oder lineare Polyacetale, jeweils in Mengen von 0,1 bis 20, vorzugsweise 0,5 bis 10 Gewichtsprozent, in Frage. Am besten eignen sich Copolymerisate aus 99 bis 95 Gewichtsprozent Trioxan und 1 bis 5 Gewichtsprozent einer der vorgenannten Cokomponenten.

Unter cyclischen Äthern werden Verbindungen der Formel (I) verstanden,

$$\begin{array}{c} R_1 - CH \\ \hline \begin{pmatrix} CH \\ \\ R_2 \end{pmatrix}_n \end{array}$$

in der R₁ und R₂ gleich oder verschieden sind und jeweils ein Wasserstoffatom, einen Phenylrest, einen aliphatischen Alkylrest mit 1 bis 5, vorzugsweise 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder einen mit 1 bis 3 Halogenatomen, vorzugsweise Chloratomen, substituierten aliphatischen Alkylrest mit 1 bis 5, vorzugsweise 1 bis 3 Kohlenstoffatomen und n eine ganze Zahl von 1 bis 4 bedeuten.

Bevorzugt werden cyclische Äther mit 3 Ringgliedern verwendet, insbesondere Verbindungen der Formel (II)

in der R₃ ein Wasserstoffatom, einen Phenylrest, einen gesättigten aliphatischen Alkylrest mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder einen mit 1 bis 3 Halogenatomen, vorzugsweise Chloratomen, substituierten gesättigten aliphatischen Alkylrest mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen bedeutet.

Als cyclischer Äther mit 3 Ringgliedern eignet sich besonders gut Äthylenoxid; ebenfalls gut geeignet sind Styroloxid, Propylenoxid und Epichlorhydrin.

Ferner lassen sich als dreigliedrige cyclische Äther auch Cyclohexenoxid und Phenylglycidläther, der mit 1 bis 4 Kohlenstoffatome enthaltenden Alkylresten substituiert sein kann, verwenden.

Unter cyclischen Acetalen werden Verbindungen von gesättigten oder ungesättigten, aliphatischen oder cycloaliphatischen Diolen mit aliphatischen Aldehyden oder Thioaldehyden, vorzugsweise Formaldehyd, verstanden.

Es sind vor allem cyclische Formale von α , ω -Diolen mit 2 bis 8, vorzugsweise 2 bis 4 Kohlenstoffatomen geeignet, deren Kohlenstoffkette in Abständen von 2 Kohlenstoffatomen durch ein Sauerstoffatom unterbrochen sein kann. Insbesondere werden cyclische Formale der Formel (III) verwendet

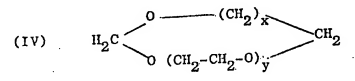
(111)
$$H_2C = 0 - \frac{R_{17}}{(CH)_x} - CH - R_{6}$$

$$0 - (CH - CH - O)_y$$

$$R_4 R_5$$

in der R₄ bis R₇ gleich oder verschieden sind und jeweils ein Wasserstoffatom, einen Phenylrest, einen aliphatischen Alkylrest mit 1 bis 5, vorzugsweise 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder einen mit 1 bis 3 Halogenatomen, vorzugsweise Chloratomen, substituierten aliphatischen Alkylrest mit 1 bis 5, vorzugsweise 1 bis 3 Kohlenstoffatomen bedeuten, x eine ganze Zahl von 1 bis 7, vorzugsweise 1 bis 4, und y Null ist oder, bei x gleich 1, y eine ganze Zahl von 1 bis 3 darstellt.

Besonders eignen sich cyclische Formale von gesättigten, aliphatischen α , ω -Diolen mit 2 bis 8, vorzugsweise 2 bis 4 Kohlenstoffatomen sowie cyclische Formale von Oligoglykolen, d.h. cyclische Formale der Formel (IV)



in der x und y die vorgenannten Bedeutungen haben.

Als cyclische Acetale eignen sich besonders gut Glykolformal (1,3-Dioxolan), Butandiolformal (1,3-Dioxepan) und Diglykolformal (1,3,6-Trioxocan). Ebenfalls gut geeignet sind 4-Chlormethyl-1,3-dioxolan und Hexandiolformal (1,3-Dioxonan) sowie Butendiolformal (1,3-Dioxa-cyclohepten-(5)).

Ebenfalls geeignet sind Copolymerisate des Trioxans mit linearen Polyacetalen. Als lineare Polyacetale werden dabei sowohl Homo- oder Copolymerisate der vorstehend definierten cyclischen Acetale verstanden als auch lineare Kondensate aus aliphatischen oder cycloaliphatischen α , ω -Diolen mit aliphatischen Aldehyden oder Thioaldehyden, vorzugsweise Formaldehyd. Insbesondere werden lineare Formale von gesättigten, aliphatischen α , ω -Diolen mit 2 bis 8, vorzugsweise 2 bis 4 Kohlenstoffatomen verwendet.

Zur Veränderung der Fließfähigkeit können den Trioxancopolymerisaten noch 0,05 bis 5, vorzugsweise 0,1 bis 2 Gewichtsprozent Terkomponenten mit mehreren polymerisierbaren Gruppen
im Molekül, z.B. Alkylglycidylformale, Polyglykoldiglycidyläther, Alkandioldiglycidyläther oder Bis(alkantriol)-triformale,
einpolymerisiert werden.

Unter Alkylglycidylformalen sind Verbindungen der Formel (V) zu verstehen

(V)
$$R - O - CH_2 - O - CH_2 - CH_2$$

in der R einen aliphatischen Alkylrest mit 1 bis 10, vorzugsweise 1 bis 5 Kohlenstoffatomen bedeutet. Besonders gut geeignet sind Alkylglycidylformale der obigen Formel mit linearen, gesättigten, aliphatischen Alkylresten, z.B. Methylglycidylformal, Äthylglycidylformal, Propylglycidylformal und Butylglycidylformal.

Als Polyglykoldiglycidyläther werden Verbindungen der Formel (VI) bezeichnet

in der z eine ganze Zahl von 2 bis 5 bedeutet. Insbesondere eignen sich Polyglykoldiglycidyläther der vorstehenden Formel, in der n 2 oder 3 bedeutet, z.B. Diäthylenglykol-diglycidyläther und Triäthylenglykol-diglycidyläther.

Als Alkandioldiglycidyläther werden Verbindungen der Formel (VII) bezeichnet

(VII)
$$CH_2 - CH - CH_2 - O - (CH_2)_W - O - CH_2 - CH - CH_2$$

in der w eine ganze Zahl von 2 bis 6, vorzugsweise 2 bis 4 bedeutet. Insbesondere geeignet ist Butandioldiglycidyläther.

Unter Bis(alkantriol)-triformalen werden Verbindungen mit einer linearen und zwei cyclischen Formalgruppen verstanden, insbesondere Verbindungen der Formel (VIII)

(VIII)
$$\begin{array}{c} \text{CH}_2\text{-CH-(CH}_2)_p\text{-O-CH}_2\text{-O-(CH}_2)_q\text{-CH-CH}_2 \\ \text{O} & \text{O} \\ \text{CH}_2 \end{array}$$

in der p und q jeweils eine ganze Zahl von 3 bis 9, vorzugsweise 3 oder 4, bedeuten. Es einen sich vor allem symmetrische
Bis(alkantriol)-triformale der vorgenannten Formel, in der
p und q die gleiche Zahl bedeuten, z.B. Bis(1,2,5-pentantriol)triformal und vorzugsweise Bis(1,2,6-hexantriol)-triformal.

Die Trioxan-Co- bzw. -Terpolymeren werden durch hydrolytischen Abbau bis zu primären Alkoholendgruppen gegen thermischen Abbau stabilisiert.

Die Werte für die reduzierte spezifische Viskosität (RSV-Werte) der erfindungsgemäß eingesetzten Polyacetale (gemessen in Butyrolacton, stabilisiert mit 2 Gewichtsprozent Diphenylamin, bei 140°C in einer Konzentration von 0,5 g/100 ml) liegen zwischen 0,07 und 2,50 dl.g⁻¹, vorzugsweise zwischen 0,14 und 1,20 dl.g⁻¹. Die Kristallitschmelzpunkte der Polyacetale liegen im Bereich von 140 bis 170°C.

0098,82/2055

BAD ORIGINAL JAMESIAO CAR Als Mischkomponenten B) für die vorstehend beschriebenen Polyacetale A) werden erfindungsgemäß Zweiphasensysteme aus einem elastomeren (= kautschukelastischen) (Co-)Polymerisat und einem harten (Co-)Polymerisat verwendet. In dieser Zweiphasenmischung ist die elastomere Phase in der harten Phase dispergiert. Der Anteil der dispergierten kautschuk- elastischen Phase liegt zwischen 5 und 30, vorzugsweise zwischen 10 und 20 Gewichtsprozent, und der Anteil der harten Phase beträgt entsprechend 95 bis 70, vorzugsweise 90 bis 80 Gewichtsprozent.

Die Einfriertemperaturen der elastomeren (Co-)Polymerisate liegen zwischen -120°C und +30°C, vorzugsweise zwischen -85°C und 0°C, während die harten (Co-)Polymerisate Einfriertemperaturen zwischen 70°C und 160°C, vorzugsweise 100°C und 140°C besitzen.

Als kautschukelastische Phase werden Polybutadien, Copolymerisate aus 99 bis 70, vorzugsweise 80 bis 70 Gewichtsprozent Butadien und 1 bis 30, vorzugsweise 20 bis 30 Gewichtsprozent Styrol oder Acrylnitril, Polyacrylsäureester und Copolymerisate aus 99 bis 70, vorzugsweise 80 bis 70 Gewichtsprozent Acrylsäureestern und 1 bis 30, vorzugsweise 20 bis 30 Gewichtsprozent Prozent Styrol, Butadien oder Acrylnitril eingesetzt. Dubei verwendet man mit Vörteil Ester der Acrylsäure mit aliphatischen Alkoholen mit 1 bis 9, vorzugsweise 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Als besonders geeignet haben sich Homo- und Copolymerisate des Acrylsäure-n-butylesters erwiesen.

Die kautschukelastische Phase besteht mit besonderem Vorteil aus Elastomeren, bei denen zur besseren Verträglichkeit mit der harten Phase auf die vorgenannten Homo- oder Copolymerisate Styrol, Methylmethacrylat, Mischungen aus Styrol und Acrylnitril oder Mischungen aus X-Methylstyrol und Acrylnitril in Mengen von 1 bis 40 Gewichtsprozent, vorzugsweise 20 bis 30 Gewichtsprozent, aufgepfropft sind.

Die Mooney-Viskosität – gemessen nach DIN 53523 – liegt für die verwendeten Elastomeren zwischen 15 und 150, vorzugsweise zwischen 30 und 100 Mooney L 4 (100°C).

Als harte Phase werden Polystyrol, Poly(&methylstyrol), Poly-(methylmethacrylat) und Copolymerisate aus 99 bis 70, vorzugsweise 80 bis 70 Gewichtsprozent Styrol oder &-lethylstyrol und 1 bis 30, vorzugsweise 20 bis 30 Gewichtsprozent Acrylnitril verwendet.

Die RSV-Werte der genannten Homopolymerisate des Styrols, \$\alpha\$-Methylstyrols und Methylmethacrylats (gemessen in Toluol bei 30°C in einer Konzentration von 0,1 g/100 ml) liegen zwischen 0,10 und 2,30 dl.g⁻¹, vorzugsweise zwischen 0,10 und 1,40 dl.g⁻¹; besonders gute Ergebnisse werden erhalten, wenn Produkte mit RSV-Werten zwischen 0,40 und 1,00 dl.g⁻¹ eingesetzt werden.

Die RSV-Werte der genannten Copolymeriaate des Styrols oder Q-Methylstyrols mit Acylnitril (gemessen in Cyclohexanon bei $25^{\circ}C$ in einer Konzentration von 1,0 g/100 ml) liegen zwischen 0,1 und 2,30 dl.g⁻¹, vorzugsweise zwischen 0,10 und 1,40 dl.g⁻¹; besonders gute Ergebnisse werden erhalten, wenn Produkte mit RSV-Werten zwischen 0,40 und 1,00 dl.g⁻¹ eingesetzt werden.

Das Einmischen der Zweiphasenkomponente B) in die Polyacetale A) erfolgt in beliebigen Mischwerken, z.B. Walzen, Kalandern, Knetern oder Extrudern. Die Mischtemperaturen liegen zweck-mäßigerweise oberhalb des Kristallitschmelzpunktes der Polyacetale und betragen 140 bis 250°C, vorzugsweise 170 bis 200°C.

Die erfindungsgemäßen Formmassen weisen eine wesentlich verbesserte Schlagzähigkeit im Fallversuch auf als die Ausgangspolyacetale, wie aus den in der Tabelle aufgeführten Vergleichsversuchen hervorgeht. Gleichzeitig wird hinsichtlich 009882/2055

Härte und Steifigkeit nur eine geringe Veränderung gegenüber dem nicht modifizierten Polyacetal beobachtet.

Zur Stabilisierung können den erfindungsgemäßen thermoplastischen Formmassen bei der Mischung der Komponenten noch Stabilisatoren gegen den Einfluß von Wärme, Sauerstoff und Licht zugesetzt werden. Als Wärmestabilisatoen eignen sich z.B. Polyamide Amide mehrbasischer Carbonsäuren, Amidine, Hydrazine, Harnstoffe und Poly-N-vinyllactame, als Oxydationsstabilisatoren werden Phenole, insbesondere Bisphenole, und aromatische Amine und als Lichtstabilisatoren α -Hydroxybenzophenonderivate verwendet, wobei die Stabilisatoren in Mengen von insgesamt 0,1 bis 10, vorzugsweise 0,5 bis 5 Gewichtsprozent, bezogen auf die Gesamtmischung, eingesetzt werden.

Die erfindungsgemäßen Formmassen lassen sich mechanisch, z.B. durch Zerhacken oder Mahlen, zu Granulaten, Schnitzeln, Flocken oder Pulver zerkleinern. Sie sind thermoplastisch und werden durch Spritzgießen, Strangpressen, Schmelzspinnen oder Tiefziehen verarbeitet; sie eignen sich zur Herstellung von Halbfertig- und Fertigteilen wie Formkörpern, z.B. Barren, Stäben, Platten, Filmen, Bändern und Rohren, sowie Haushaltsartikeln, z.B. Schalen und Bechern, und Maschinenteilen, z.B. Gehäusen und Zahnrädern.

Beispiele:

2 kg eines Polyacetals A) werden mit wechselnden Mengen der Mischkomponente B) vermischt und in einem Einschneckenextruder bei 200°C homogenisiert. Die Verweilzeit im Zylinder beträgt etwa 4 Minuten.

Von den erhaltenen Produkten werden auf einer Spritzgußmaschine Platten mit den Abmessungen 60 x 60 x 2 mm und
Schulterstäbe nach DIN 53455 (1/3 Normstab: Probekörper 3)
009882/2055

hergestellt.

An den Prüfplatten wird in Anlehnung an die DIN-Vorschrift 53456 die Kugeldruckhärte bei einer Prüflast von 50 kp und einem Kugeldurchmesser von 5 mm gemessen. Die im Rahmen der Erfindung ermittelten Werte liegen im Bereich von 1380 bis 1520 kp.cm².

Als Maß für die Steifheit der erfindungsgemäßen Produkte wird die Streckspannung an den beschriebenen Schulterstäben auf einer Zerreißmaschine bei einer Prüfgeschwindigkeit von 5 cm pro Minute genessen. Die an den aus den erfindungsgemäßen Formmassen hergestellten Probekörpern ermittelten Werte betragen 570 bis 610 kp.cm².

Zur Feststellung der Schlagzühigkeit der erhaltenen Produkte werden jeweils 40 der genannten Prüfplatten einem Falltest unterworfen. Dazu wird eine auf einen Rahmen aufgespannte Platte einer Schlagbeanspruchung dudurch ausgesetzt, daß man einen Fallhammer von 100 g Gewicht aus verschiedenen Höhen auffallen lüßt. Als Maß für die Schlagzähigkeit wird die Höhe angegeben, bei der 50 % der Platten zerstört werden und 50 % unbeschädigt bleiben.

In der folgenden Tabelle sind die mit reinen Polyacetalen und erfindungsgemäß modifizierten Polyacetalen erhaltenen Meßergebnisse zusammengestellt; hierbei wurden folgende Produkte eingesetzt:

1) POM I

Polyformaldehyd, dessen OH-Endgruppen durch Umsetzung mit Essigsäureanhydrid verestert sind.

RSV-Wert : 0,78 dl.g-1

2) POM II

Copolymerisat aus 98 Gewichtsprozent Trioxan und 2 Gewichtsprozent Äthylenoxid, das durch Hydrolyse bis zu primären Hydroxylendgruppen abgebaut ist. RSV-Wert: 0,73 dl.g⁻¹.

3) ABS I

Gemisch aus einem Styrol/Butadien-Copolymerisat (SB) und einem Styrol/Acrylnitril-Copolymerisat (SAN), hergestellt durch Mischen eines Styrol/Butadien-Copolymerisat-Latex mit einem Styrol/Acrylnitril-Copolymerisat-Latex, Ausfällung der Latexmischung und anschließende Homogenisierung der anfallenden Polymermischung auf einem Einschneckenextruder bei 220°C. Der Anteil der elastomæn Phase in der Mischung beträgt 25 Gewichtsprozent.

Feststoffgehalt des SB-Latex: 50 Gewichtsprozent; Styrolgehalt des SB: 23 Gewichtsprozent; Mooney-Viskosität des SB: 45 Mooney L 4 (100°C).

Struktur der Butadieneinheiten im Copolymerisat:

60 % 1,4-trans-Gruppierungen

22 % 1,4-cis-Gruppierungen

18 % 1,2-Gruppierungen

Feststoffgehalt des SAN-Latex: 50 Gewichtsprozent; Acrylnitrilgehalt des SAN: 21 Gewichtsprozent.

RSV-Wert des SAN: 0,75 dl.g⁻¹.

4) ABS II

Gemisch aus Polybutadien, einem mit Styrol und Acrylnitril gepfropften Polybutadien und einem Styrol/Acrylnitril-Copolymerisat, hergestellt durch Auflösen von Polybutadien in einer Mischung von Styrol und Acrylnitril, Massepolymerisation bis zu einem Umsatz von 20 Gewichtsprozent und anschließender Suspensionspolymerisation bis zu 100prozentigem Umsatz. Das erhaltene Produkt wird auf einem Einschneckenextruder bei 220°C homogenisiert.

Mooney-Viskosität des Polybutadiens: 35 Mooney L 4 (100°C)

Struktur des Polybutadiens: 49 % 1,4-trans-Gruppierungen 43 % 1,4-cis-Gruppierungen 8 % 1,2-Gruppierungen

Das Polymergemisch ABS II enthält 6 Gewichtsprozent Butadien, 17 Gewichtsprozent Acrylnitril und 77 Gewichtsprozent Styrol.

5) ABS III

Polymergemisch, entsprechend ABS II hergestellt. Das Polymergemich ABS III enthält 6 Gewichtsprozent Butadien, 10 Gewichtsprozent Acrylnitril und 84 Gewichtsprozent Styrol.

Tabelle

Bei- spiel	Kompo- nente A (Gew.%)	Kompo- nente B (Gew.%)	Kugeldruck- härte (kp.cm ⁻²)	Sreck- spannung (kp.cm ⁻²)	Fallhöhe (cm)
1	POM I 100		1550	620	20
2	POM II 100	- . ⁹	1474	600	21
3	POM I 90	ABS III 10	1510	610	87
4	POM I	ABS III 20	1490	610	41
5	POM II 90	ABS II	1447	590	180
6	POM II 80	ABS II 20	1410	590	94
7	POM II 70	ABS I 30	1403	570	60
8	POM II	ABS I	1387	570	55
٠	· . · · · .			•	

Patentansprüche:

1/ Thermoplastische Formmassen, bestehend aus einer Mischung aus

- A) 99 bis 50 Gewichtsprozent
 - a) eines Homopolymerisates des Formaldehyds oder des Trioxans oder
 - b) eines Copolymerisates aus 99,9 bis 80 Gewichtsprozent Trioxan und 0,1 bis 20 Gewichtsprozent eines cyclischen Äthers mit 3 bis 5 Ringgliedern oder eines cyclischen Acetals mit 5 bis 11 Ringgliedern oder eines linearen Polyacetals und 0 bis 5 Gewichtsprozent eines Alkylglycidylformals, Polyglykoldiglycidyläthers, Alkandioldiglycidyläthers oder Bis(alkantriol)-triformals und
- B) 1 bis 50 Gewichtsprozent einer zweiphasigen Mischung aus
 - a) 5 bis 30 Gewichtsprozent Polybutadien oder eines Polyacrylsäureesters oder eines Copolymerisates aus 99
 bis 70 Gewichtsprozent Acrylsäureester und 1 bis 30
 Gewichtsprozent Butadien, Styrol oder Acrylnitril oder
 eines Copolymerisates aus 99 bis 70 Gewichtsprozent
 Butadien und 1 bis 30 Gewichtsprozent Styrol oder
 Acrylnitril oder eines Pfropfcopolymerisates aus 99
 bis 60 Gewichtsprozent eines der vorstehenden Homooder Copolymerisate und 1 bis 40 Gewichtsprozent
 Styrol oder α-Methylstyrol und/oder Acrylnitril oder
 Methylmethacrylat und
 - b) 95 bis 70 Gewichtsprozent Polystyrol, Poly(Q-methyl-styrol) oder Poly(methylmethacrylat) oder eines Copolymerisates aus 99 bis 70 Gewichtsprozent Styrol oder Q-Methylstyrol und 1 bis 30 Gewichtsprozent Acrylnitril.

- Thermoplastische Formmassen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die spezifische reduzierte Viskosität der Komponente A) zwischen 0,07 und 2,50 dl.g⁻¹ liegt.
- 3. Thermoplastische Formmassen nach Ansprüchen 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Einfriertemperatur der Komponente Ba) zwischen -120°C und +30°C liegt.
- 4. Thermoplastische Formmassen nach Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Einfriertemperatur der Komponente Bb) zwischen 70°C und 160°C liegt.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
D BLACK BORDERS
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER: _____

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.